

Empfänger von:

09:00 DEGUSSA FA-FE-B HALLE → PROF SAHM
 09:04 +49 6181 594000
 09:07 8:24 VON DEGUSSA PATENTE

NR. 163 002

SEITE 201

Von Hr. Schum u.
 Schreiber v. 30.09.97

(19)



Europäisches Patentamt
 European Patent Office
 Office européen des brevets

(12)

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des
 Hinweises auf die Patenterteilung:
 10.04.1996 Patentblatt 1996/15

(51) Int.Cl.: C12P 13/08, C12N 1/20
 // (C12N1/20, C12R1:13, 1:15)

(21) Anmeldenummer: 92121027.4

(22) Anmeldetag: 10.12.1992

(54) Verfahren zur Erhöhung der Leistungsfähigkeit L-Lysin ausscheidender coryneformen Bakterien

Process for the enhancement of the performance of L-lysine secreting coryneform bacteria

Procédé d'augmentation de la productivité de bactéries corynétiques dégagant la L-lysine

(24) Benannte Vertragsstaaten:
 SE DE DK ES FR GB JE D/

(30) Priorität: 17.01.1992 DE 4201085

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 21.07.1993 Patentblatt 1993/29

(73) Patentinhaber: Degussa Aktiengesellschaft
 D-60311 Frankfurt (DE)

(72) Erfinder:

- Kircher, Manfred, Dr.
- W-4800 Steinfeld 1 (DE)
- Bachmann, Bernd, Dr.
- W-4806 Werther (DE)

Einsend FA-FE-B

22. Sept. 1997

(56) Entgegenstellungen:
 FR-A-2 357 644

Herrn Dr. Pfeiffer

FA-FE-B

BEST AVAILABLE COPY

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erzielte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzurichten und zu begründen. Er gilt erst als eingegangen, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

EP 0 551 614 B1

Betrachtung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Erhöhung der Leistungsfähigkeit L-Lysin ausscheidender coryneformen Bakterien.

Die essentielle Aminosäure L-Lysin ist als Nahrungs- und Tierfutterzusatz, sowie als Wirkstoff und Bestandteil von pharmazeutischen Produkten von großer industrieller Bedeutung.

Für die Herstellung von L-Lysin ist die Fermentation das bedeutendste Verfahren. Vor allem coryneformen Bakterien der Gattungen *Corynebacterium* und *Brevibacterium* werden in der Produktion eingesetzt. Durch Mutationen ist die Regulation der Lysin-Biosynthese dieser Stämme so verändert, daß sie Lysin über den Eigenbedarf hinaus produzieren und in das Medium ausscheiden.

Derartige Überproduzenten erhält man durch Suche nach Mutanten, in denen einzelne Schritte des Aminosäurestoffwechsels blockiert sind (z. B. His- oder Thr-Auxotrophie), die gegen ein oder mehrere Analoga von Lysin resistent sind oder die weitere Mutationen enthalten. Hochleistungstämmen besitzen im allgemeinen mehrere Auxotrophien, Analoga-Resistenzen oder eine Kombination von Mutationen. Eine Zusammenfassende Darstellung der Entwicklung von Lysin-Produzenten geben O. Tosaia und K. Tekinami (Progr. Ind. Microbiol. Biotechnol. Amino Acids) 24 (1986) 152-172; M. Hilliger, Biotech 2 (1991) 40-44.

Die Suche nach Mutanten, die L-Lysin produzieren, wird als Screening bezeichnet.

Im Screening werden in einem Ausgangsstamm mittels gebräuchlicher chemischer oder physikalischer Mutagene (z. B. MNNG oder UV) zufällige Mutationen induziert und mit üblichen mikrobiologischen Methoden Mutanten selektiert. Entscheidend für den Erfolg des Screening ist nun die Auswahl des Selektionsmittels und dessen geeignete Anwendung.

Für die Selektion von Lysinproduzenten werden häufig Strukturanaloga von Lysin eingesetzt. Da das Wachstum hemmende Wirkung dieser Analoga wird durch L-Lysin aufgehoben. Unter Mutanten, die gegen das Analogon resistent sind, findet man deshalb auch solche mit erhöhter L-Lysinproduktion.

Ein bekanntes Beispiel für ein solches Strukturanalogen von L-Lysin ist AEG (S-[2-Aminocetyl]-Cystein). AEG unterscheidet sich von L-Lysin nur dadurch, daß in Position 4 das Kohlenstoffatom gegen ein Schwefelatom ausgetauscht ist. Dieses Analogen ist seit langem bekannt und AEG-resistente Lysinproduzenten sind in der Literatur beschrieben (H. Kata, K. Nakayama; Agric. Biol. Chem. 38 (1974), 993 bis 1000; S.N. Kara-Murza et al.; Prikladnaya Mikrobiologiya 16 (1980) 668 bis 675; US-PS 3,707,641).

Die Leistungsfähigkeit dieser Mutanten läßt sich durch Einführung weiterer Mutationen steigern. Bekannt ist die Kombination mit Auxotrophien, die sich mit dem Fachmann geläufigen Methoden leicht induzieren lassen (US-PS 3,708,395; US-PS 3,825,472; J. Plachy, Acta Biotechnol. 9 (1989) 3, 291-293; A. Sassi et al.; Biotechnol. Lett. 12 (1990) 4, 295-298).

Weiterhin ist die Kombination mit weiteren Resistenzten bekannt. Beschrieben ist z. B. die Resistenz gegen Antibiotika (DE-OS 27 30964.)

Aufgaben der Erfindung ist es, die Leistungsfähigkeit Aminosäuren-, insbesondere L-Lysin-, ausscheidender coryneformen Bakterien durch geeignete Mutationen zu steigern und die entsprechenden Stämme durch ein Screening herauszufinden und zu charakterisieren.

) Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Erhöhung der Leistungsfähigkeit von L-Lysin ausscheidenden coryneformen Stämmen von Mikroorganismen, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man bei diesen Stämmen eine Resistenz gegen L-Asparaginsäure-β-Methylester (AME) induziert.

Dies erfolgt in der Weise, daß der Ausgangsstamm gebräuchlichen chemischen oder physikalischen Mutagenen ausgesetzt wird, z. B. MNNG;

N-Methyl-N'-Nitro-N-Nitrosoguanidin oder UV-Strahlung. Die Selektion der geeigneten coryneformen Bakterien, die bevorzugt den Gattungen *Corynebacterium* und *Brevibacterium*, insbesondere *Corynebacterium glutamicum*, angehören, erfolgt nach allgemein bekannten mikrobiologischen Methoden.

Die so hergestellten und aufgefundenen Stämme sind ebenfalls Gegenstand der Anmeldung.

Im Gegensatz zu anderen Analoga der L-Asparaginsäure hemmt AME sowohl das Wachstum z. B. des Wildtyps von *Corynebacterium glutamicum* (ATTC13092) als auch das der davon abgeleiteten Mutanten.

Die eingesetzten Stämme können daneben weitere Resistenzten oder Auxotrophien aufweisen.

Die Fermentation zur Herstellung von L-Lysin erfolgt nach den allgemein bekannten Verfahren.

Die Tatsache, daß Mutanten, die bereits Lysin produzieren und deshalb eine der Lysinüberproduktion äquivalente gesteigerte Menge an Asparagineäure synthetisieren, durch AME gehemmt werden, überrascht an sich. Um so erstaunlicher ist im vorliegenden Fall, daß Mutanten, die gegen AME selektiert werden, zusätzlich eine gegenüber dem Ausgangsstamm gesteigerte Lysinproduktion aufweisen.

Besonders geeignet sind erfahrungsgemäß erhaltenne AME-resistente Mutanten mit im Vergleich zu den Eltern-Stämmen reduziertem Citrat-Synthase-Gehalt. Diese Stämmeigenschaft ist nach Literaturouflagen vorteilhaft für die Verbesserung der Ausscheidung von Aspartat-Aminosäuren, wie z. B. L-Lysin (A. YOTOKA, J. SHIO, Agric. Biol. Chem. 52, 455-463)

BEST AVAILABLE COPY

09:01 DEGUSSA FA-FE-B HALLE → PROF SAHM
 87 8:26 VON DEGUSSA PATENTE

NR. 183 904
 SEITE 003

EP 0 551 614 B1

(1963)). Die Bestimmung der Citrat-Synthase-Aktivität erfolgt nach P.A. SREPE et al. (Acta Chem. Scand. 17, 129 (1963)).

Beispiele

Die Beispiele beziehen sich auf durch Behandlung mit MNNG erzeugte Mutanten von *Corynebacterium glutamicum* (ATCC13032).

Beispiel 1

DM292-2 (*hsr*^r, *AEC*^r) wird über Nacht in Standard I Bouillon (Merck Art. 7882) angezogen, gegen physiologische Kochsalzlösung (0,9 % NaCl) gewaschen, mutagenisiert und auf Platten, die AME enthalten, ausgespultet. Die Platten enthalten das Medium BMCG (Liebl et al., Appl. Microbiol. Biotechnol. (1989) 32: 205-210) supplementiert mit 200 µg/ml Enzymer. Nach 5 Tagen Inkubation bei 30 °C werden resistente Kolonien abgeimpft.

Zur Prüfung der Lysinproduktion werden resistente Kolonien in CASO-Bouillon (Merck Art. 5459) 16 h inkubiert (300 rpm, 30 °C). Diese Suspension wird 1:10 in 9 ml eines Mediums mit 240 g/l Melasse, 100 ml/l Sojamethylhydrolysat, 12 g/l Ammoniumsulfat, 10 g/l Calciumkarbonat (pH = 7) in 100 ml-Erlenmeyerkalben mit Schizone verdünnt und 48 h inkubiert (30 °C, 300 rpm). Nach 48 h wird die Fermentationsbrühe abzentrifugiert und die Lysinkonzentration im Überstand mittels Aminosäurenanalyse bestimmt.

Zur Ermittlung der spezifischen Citrat-Synthase-Aktivität werden die Stämme in Standard I Bouillon (Merck Art. 7881) und 4 g/l Glucose kultiviert. Die Emulsion der Zellen und die Herstellung der Enzympräparation wird nach einer beschriebenen Methode durchgeführt (G. THIERBACH et al., Appl. Microbiol. Biotechnol. 32: 443-448 (1990))

Stamm	Phänotyp	Lys-HCl [g/l]	Citrat-Synthase [U/mg]
DM292-2	<i>hsr</i> ^r , <i>AEC</i> ^r	36,5	0,156
DM595	<i>hsr</i> ^r , <i>AEC</i> ^r , AME ^r	40,0	0,126
DM501	<i>hsr</i> ^r , <i>AEC</i> ^r , AME ^r	42,8	0,105

Beispiel 2

DM292-2 (*feu*^r, *AEC*^r) wird über Nacht in Standard I Bouillon (Merck Art. 7882) angezogen, gegen physiologische Kochsalzlösung (0,9 % NaCl) gewaschen, mutagenisiert und auf Platten, die AME enthalten, ausgespultet. Die Platten enthalten das Medium BMCG, supplementiert mit 100 µg/ml L-Leucin und AME wie in Beispiel 1.

Nach 5 Tagen Inkubation bei 30 °C werden resistente Kolonien abgeimpft. Die Prüfung der Lysinproduktion erfolgt wie in Beispiel 1 in einem Medium mit Melasse 30 g/l, Saccharose 25 g/l, Sojamethylhydrolysat 158 g/l, L-Leu 100 mg/l, Ammoniumsulfat 25 g/l, Kaliumhydrogenphosphat 0,5 g/l, Magnesiumsulfat 0,4 g/l, Calciumchlorid 10 mg/l, Eisensulfat 12 mg/l, Mangansulfat 11 mg/l, Citrat 0,6 g/l, Biotin 0,3 mg/l, Thiamin 0,2 mg/l, Calciumkarbonat 25 g/l. Die Ermittlung der spezifischen Citrat-Synthase-Aktivität erfolgt wie in Beispiel 1 beschrieben.

Stamm	Phänotyp	Lys-HCl [g/l]	Citrat-Synthase [U/mg]
DM292-2	<i>feu</i> ^r , <i>AEC</i> ^r	29,9	1,02
DM597	<i>feu</i> ^r , <i>AEC</i> ^r , AME ^r	34,4	0,957
DM596	<i>feu</i> ^r , <i>AEC</i> ^r , AME ^r	33,2	0,983

Beispiel 3

DM285-1 (*hsr*^r, *feu*^r, *Pen*^r, *AEC*^r) wird über Nacht in Standard I Bouillon (Merck Art. 7882) angezogen, gegen physiologische Kochsalzlösung (0,9 % NaCl) gewaschen, mutagenisiert und auf Platten, die AME enthalten, ausgespultet. Die Platten enthalten das Medium BMCG, supplementiert mit 100 µg/ml L-Leucin und 160 µg/ml DL-Homoserin und AME wie in Beispiel 1. Nach 5 Tagen Inkubation bei 30 °C werden resistente Kolonien abgeimpft. Die Prüfung der Lysinproduktion und die Bestimmung der spezifischen Citrat-Synthase-Aktivität erfolgt wie in Beispiel 2.

BEST AVAILABLE COPY

09:02 DEGUSSA FA-FE-B HALLE → PROF SAHM
SEP 97 8:27 VON DEGUSSA PATENTENR. 183 DGS
SEITE 234

EP 0 551 614 B1

Stamm	Phänotyp	LysHCl (g/l)	Citrat-Synthase (U/mg)
DM286-1	hsr, leu ^r , Pen ^r , AEC ^r	35,1	0,968
DM608	hsr, leu ^r , Pen ^r , AEC ^r , AMER ^r	37,0	0,098
DM607,	hsr, leu ^r , Pen ^r , AEC ^r , AMER ^r	39,5	0,120

Beispiel 4

Hemmzone von Corynebacterium glutamicum (ATCC13032) in Abhängigkeit von AME

Konz. 0 10 20 40 60 80 100 120 [s/1]
(AME)

L-Asparaginsäure-β-Methylester

Hemmhoft 0 0 0 0,5 1,4 1,6 1,9 2,4 [cm]
(Klar)

Eine Zellsuspension wird in Weichagar (BMCG) eingegossen. Nach Erstzüchtung werden 0,15 ml einer AME-Lösung in MOPS-Puffer (0,1 M, pH = 7) in einen Stahlzyinder (d = 0,5 cm) auf dem Agar getropft. Nach 3 Tagen Inkubation (30 °C) wird der Hemmhoft gemessen und beurteilt.

Patentsprüche

1. Verfahren zur Erhöhung der Leistungsfähigkeit von L-Lysin ausscheidenden coryneformen Stämmen von Mikroorganismen, dadurch gekennzeichnet, daß man bei diesen Stämmen eine Resistenz gegen L-Asparaginsäure-β-Methylester induziert.
2. Verfahren gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die aus diesen Stämmen herrührenden Mutanten zusätzlich eine geringere Citrat-Synthase-Aktivität als die Eltern-Stämme besitzen. //
3. Verfahren gemäß den Ansprüchen 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Stämme der Gattungen Corynebacterium oder Brevibacterium einsetzt.
4. L-Lysin ausscheidende Stämme der Gattungen Corynebacterium oder Brevibacterium hergestellt nach Anspruch 1, die eine Resistenz gegen L-Asparaginsäure-β-Methylester aufweisen. //
5. L-Lysin ausscheidende Stämme, hergestellt nach Anspruch 2, die zusätzlich eine geringere Citrat-Synthase-Aktivität als die Eltern-Stämme besitzen. //
6. Verwendung der L-Lysin ausscheidenden Stämme gemäß den Ansprüchen 4 oder 5 zur fermentativen Herstellung von L-Lysin.

Claims

1. Process for enhancing the performance of coryneform strains of micro-organisms which secrete L-lysine, characterised in that a resistance to L-aspartic acid β-methyl ester is induced in these strains.
2. Process according to Claim 1, characterised in that the mutant stemming from these strains additionally possess a lower citrate-synthesis activity than the parent strains.
3. Process according to Claim 1 or 2, characterised in that use is made of strains of the genera Corynebacterium or Brevibacterium.

BEST AVAILABLE COPY

09:02
97 8:27DEGUSSA FA-FE-B HALLE → PROF SAHM
VON DEGUSSA PATENTENR. 183 D06
SEITE 005

EP 0 551 614 B1

4. Strains of the genera *Corynebacterium* or *Brevibacterium* which secrete L-lysine produced according to Claim 1 which exhibit a resistance to L-aspartic acid β -methyl ester.
5. Strains which secrete L-lysine produced according to Claim 2 which additionally possess a lower citrate-synthesis activity than the parent strains.
6. Use of the strains which secrete L-lysine according to Claims 4 or 5 for the fermentative production of L-lysine.

10 Revendications

1. Procédé pour augmenter la productivité de souches corynéiformes de micro-organismes produisant de la L-lysine, caractérisé en ce qu'on induit dans ces souches une résistance contre l'ester β -méthylique de l'acide L-aspartique.
2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que les mutants qui proviennent de ces souches possèdent en outre une activité de synthèse de citrate inférieure à celle des souches-mères.
3. Procédé selon les revendications 1 ou 2, caractérisé en ce qu'on met en œuvre des souches du type *Corynebacterium* ou *Brevibacterium*.
4. Souches de type *Corynebacterium* ou *Brevibacterium* qui produisent de la L-lysine produites selon la revendication 1, qui présentent une résistance contre l'ester β -méthylique de l'acide L-aspartique.
5. Souches produisant de la L-lysine, produites selon la revendication 2, qui possèdent en outre une activité de synthèse de citrate inférieure à celle des souches-mères.
6. Utilisation des souches produisant de la L-lysine selon les revendications 4 ou 5 pour la production par fermentation de L-lysine.